Record Display Form

Previous Doc First Hit

Next Doc

Go to Doc#

End of Result Set

Generate Collection Print-

L1: Entry 1 of 1

File: DWPI

Apr 13, 2004

DERWENT-ACC-NO: 2000-224204

DERWENT-WEEK: 200425

COPYRIGHT 2006 DERWENT INFORMATION LTD

TITLE: Gold/iron oxide catalyst material used for selective low temperature carbon monoxide oxidation in reformate hydrogen is composed of particulate co-catalytically active iron oxide with metallic gold clusters deposited on it

INVENTOR: PLZAK, V

PATENT-ASSIGNEE:

ASSIGNEE CODE

ZENT SONNENERGIE & WASSERSTOFF-FORSCH SONNN

PRIORITY-DATA: 1998DE-1036585 (August 12, 1998)

Search Selected Search ALL

PATENT-FAMILY:

| | PUB-NO | PUB-DATE | LANGUAGE | PAGES | MAIN-IPC |
|-------|-----------------|-------------------|----------|-------|------------|
| | US 6720284 B1 | April 13, 2004 | | 000 | B01J023/76 |
| | WO 200009259 A2 | February 24, 2000 | G | 012 | B01J023/00 |
| Γ.: (| DE 19836585 C1 | May 11, 2000 | | 000 | B01J023/89 |
| | EP 1113874 A2 | July 11, 2001 | G | 000 | B01J023/89 |

DESIGNATED-STATES: CA US AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LU MC NL PT SE AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU MC NL PT SE

APPLICATION-DATA:

| PUB-NO | APPL-DATE | APPL-NO | DESCRIPTOR |
|----------------|------------------|----------------|------------|
| US 6720284B1 | August 11, 1999 | 1999WO-DE02528 | |
| US 6720284B1 | February 8, 2001 | 2001US-0762567 | |
| US 6720284B1 | | WO 200009259 | Based on |
| WO 200009259A2 | August 11, 1999 | 1999WO-DE02528 | |
| DE 19836585C1 | August 12, 1998 | 1998DE-1036585 | |
| EP 1113874A2 | August 11, 1999 | 1999EP-0952380 | |
| EP 1113874A2 | August 11, 1999 | 1999WO-DE02528 | |
| EP 1113874A2 | | WO 200009259 | Based on |

INT-CL (IPC): <u>B01</u> <u>D</u> <u>53/62</u>; <u>B01</u> <u>D</u> <u>53/86</u>; <u>B01</u> <u>J</u> <u>23/00</u>; <u>B01</u> <u>J</u> <u>23/76</u>; <u>B01</u> <u>J</u> <u>23/89</u>; <u>C01</u> <u>B</u> <u>3/58</u>; C01 B 31/20

ABSTRACTED-PUB-NO: WO 200009259A

BASIC-ABSTRACT:

NOVELTY - Gold/iron oxide catalyst material composed of particulate co-catalytically active iron oxide with metallic gold clusters deposited on it is produced by: (a) reacting a Fe(III) salt with a base in aqueous medium; (b) impregnating the hydroxide gel formed with a solution of water-soluble gold compound to form complexed gold clusters on the surface of the gel; and (d) calcining the reaction product at 350-700 deg. C.

USE - For selective low temperature CO oxidation in reformate hydrogen which is used as combustible gas for polymer electrolyte (PEM) fuel cells (claimed).

ADVANTAGE - The catalyst has increased activity and sufficient long-term stability.

CHOSEN-DRAWING: Dwg.0/0

TITLE-TERMS: GOLD IRON OXIDE CATALYST MATERIAL SELECT LOW TEMPERATURE CARBON OXIDATION REFORM HYDROGEN COMPOSE PARTICLE CO CATALYST ACTIVE IRON OXIDE METALLIC GOLD CLUSTER DEPOSIT

DERWENT-CLASS: E36 J04 L03 X16

CPI-CODES: E11-Q01; E11-Q02; E31-A02; E31-N05C; E31-N05D; E35-B; E35-U02; J04-E04; L03-E04; N02-A01; N02-E04;

EPI-CODES: X16-C01C; X16-E06A;

CHEMICAL-CODES:

Chemical Indexing M3 *01* Fragmentation Code A679 C810 M411 M730 M782 M904 M905 Q421 Q454 R032 Specfic Compounds 03080K 03080C 03080M

Chemical Indexing M3 *02* Fragmentation Code A426 A940 C108 C550 C730 C801 C802 C803 C804 C805 C807 M411 M730 M782 M904 M905 Q421 Q454 R032 Specfic Compounds 03239K 03239C 03239M Registry Numbers 1508S 1508U

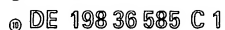
Chemical Indexing M3 *03* Fragmentation Code C106 C108 C550 C730 C800 C801 C802 C803 C805 C807 M411 M750 M904 M905 M910 N163 Q454 Specfic Compounds 01423K 01423X Registry Numbers 1423U

Chemical Indexing M3 *04* Fragmentation Code C101 C550 C810 M411 M720 M904 M905 N163 N411 N441 N513 Q454 Specfic Compounds 01532K 01532P Registry Numbers 1532P 1532U

Chemical Indexing M3 *05* Fragmentation Code C106 C108 C530 C730 C800 C801 C802 C803 C805 C807



BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND



m Patentschrift

(f) Int. Cl.7: B 01 J 23/89

C 01 B 3/58 B 01 D 53/62 C 01 B 31/20



DEUTSCHES
PATENT- UND
MARKENAMT

- (7) Aktenzeichen:
- 198 36 585.3-41
- ② Anmeldetag:
- 12. 8. 1998
- (3) Offenlegungstag:
- (§) Veröffentlichungstag
 - der Patenterteilung: 11. 5.2000

Innerhalb von 3 Monaten nach Veröffentlichung der Erteilung kann Einspruch erhoben werden

Patentinhaber:

Zentrum für Sonnenenergie- und Wasserstoff-Forschung Baden-Württemberg(ZSW), 70565 Stuttgart, DE

(4) Vertreter:

TER MEER STEINMEISTER & Partner GbR Patentanwälte, 81679 München

(1) Erfinder:

Plzek, Vojtech, Dr., 73207 Plochingen, DE

Für die Beurteilung der Patentfähigkeit in Betracht gezogene Druckschriften:

DE 42 38 640 A1

Applied Catalysis A: General 134 (1996) S.275-283;

Au/Fe₂0₃-Katalysatormaterialien, Verfahren zu deren Herstellung und deren Verwendung

Au/Fe₂O₃-Katalysatormaterial aus einem teilchenförmigen, co-katalytisch wirksamen Fe₂O₃-Trägermaterial mit darauf abgeschiedenen, metallischen Au-Clustern, die einen Durchmesser von weniger als 4,5 nm aufweisen, erhältlich durch

a) Umsetzen eines wasserlöslichen Fe(III)-salzes in einem wäßrigen Medium mit einer Base,

 b) Imprägnieren des dabei gebildeten, noch feuchten Hydroxidgels mit einer Lösung einer wasserlöslichen Au-Verbindung zur Abscheidung komplexierter Au-Cluster auf der Oberfläche des Hydroxidgels,

c) Entfernen von Wasser von der Suspension des dabei gebildeten Reaktionsproduktes, und

d) Unterziehen des getrockneten Reaktionsproduktes einer Kalzinierung bei Temperaturen zwischen 350 und 700°C

Das erfindungsgemäßte Katalysatormaterial eignet sich insbesondere zur selektiven Niedertemperatur-CO-Oxidation in Reformat-Wasserstoff, der als Brenngas für Polymer-Elektrolyt-Membran(PEM)-Brennstoffzellen eingesetzt wird.

DE 198 36 585 C I

Beschreibung

Die vorliegende Erfindung betrifft Au/I'e₂O₃-Katalysatermaterialien aus einem teitchenförmigen, co-katalytisch wirksamen Fe₂O₃-Trägermaterial mit darauf abgeschiedenen, metallischen Au-Clustern, die einen Durchmesser von weniger als 4,5 nm aufweisen, verschiedene Verfahren zu deren Herstellung sowie deren Verwendung, insbesondere zur selektiven Niedertemperatur-CO-Oxidation in Reformat-Wasserstoff.

Der Gehalt an CO in Reformat-Wasserstoff aus einem Kohlenwasserstoff-Reformer beträgt ca. 5.000 ppm bzw. über 10.000 ppm bis 20.000 ppm unmittelbar hinter einem Methanol-Reformer. Bei Anwendung eines solchen Reformat-Wasserstoffs als Brenngas in Polymer-Elektrolyt-Membran (PEM)-Brennstoffzellen muß dieses CO fast vollständig, das heißt auf maximal ca. 30 ppm abgesenkt werden, um die überlicherweise eingesetzten Pt/Ru-C-Anoden der PEM-Brennstoffzelle nicht zu vergiften. Zur Absenkung des CO-Gehaltes in Reformat-Wasserstoff gibt es mehrere verfahrenstechnische Konzepte, von denen aber für mobile Anwendungen und kleine stationäre Anlagen die selektive CO-Oxidation aus Kosten- und Selektivitätsgründen, aber auch wegen der vergleichsweise hohen Raum-Zeit-Ausbeute derzeit bevorzugt wird.

Diese oxidative CO-Entfernung wird herkömmlicherweise in einem mehrstufigen Reaktor mittels bekannten Hochtemperatur-Katalysatoren, beispielsweise Pt/Al₂O₃, bei 200°C durchgeführt. Die Regelung eines solchen Reaktorsystems für die stete Gewährleistung eines restlichen CO-Gehaltes von etwa 30 ppm bei verschiedenen Lastzuständen der Brennstoffzelle ist jedoch äußerst aufwendig und kompliziert. Einer der Hauptgründe hierfür, welcher vor allem beim Übergang zu Schwachlasten mit damit verbundenen größeren Verweilzeiten auftritt, ist die zu den nachstehend gezeigten Reaktionsgleichungen (1) und (2) konkurrierende Retroshiftreaktion (3), die beispielsweise durch schnelle Erhöhung der Sauerstoffzufuhr unter Verringerung der erwünschten Selektivität zurückgedrängt werden muß.

$$CO + 1/2O_2 \rightarrow CO_2$$
 (1)

25
$$H_2 + 1/2O_2 \rightarrow H_2O$$
 (2)

$$CO_2 + H_2 \rightarrow CO + H_2O$$
 (3)

Es sind Katalysatormaterialien entwickelt worden, bei denen das Pt durch Ru oder ein anderes Pt-Gruppenmetall ersetzt worden ist, und welche im Temperaturbereich von 120 bis 150°C bei vergleichbarem Edelmetaltgehalt die gleiche Aktivität und Selektivität aufweisen, wie das herkömmliche Pt/Al₂O₃-Katalysatormaterial.

Aus kinetischen und prozeßtechnischen Gründen ist es vorteilhaft, die CO-Grobreinigung im Temperaturbereich von 190 bis 230°C in einem mit herkömmlichen Pt/Al₂O₃-Pellets gefüllten, möglichst isotherm arbeitenden Festbettreaktor ablaufen zu lassen. Die zweite bzw. letzte Reinigungsstufe (CO-Feinreinigung bei CO-Ausgangsgehalten von 1.000 bis 2.000 ppm) wird dann bei wesentlich niedrigeren Temperaturen, beispielsweise bei 120°C, mit den oben genannten Katalysatormaterialien durchgeführt.

Weiterhin ist vorgeschlagen worden, die CO-Feinreinigung in den Arbeitsbereich der PEM-Brennstoffzelle, das heißt bei Temperaturen bis 80°C zu verschieben, woßtr jedoch ein Niedertemperatur-CO-Oxidationskatalysator erforderlich ist.

Es ist bekannt, daß metalloxidgeträgerte Au-Katalysatoren auch in reduzierender Atmosphäre eine hohe katalytische Aktivität bei der Niedertemperatur-Oxidation von CO zeigen. So geht aus Journal of Catalysis 168 (1997) 125–127 hervor, daß ein auf Manganoxiden geträgerter Au-Katalysator (Au/MnO_x-Katalysator) zur selektiven Oxidation von CO in Wasserstoff eingesetzt werden kann. Die Herstellung des Au/MnO_x-Katalysators erfolgt durch Copräzipitation einer wäßrigen Lösung von Tetrachlorogoldsäure und Mangannitrat mit einer wäßrigen Lithiumearbonatlösung. Trocknen und Kalzinieren der Copräzipitate an Luft bei 300°C. Die kalzinierte Probe besteht hierbei hauptsächlich aus metallischen Goldteilchen und MnCO₃. Nach Messung der katalytischen Aktivität für die CO-Oxidation in Wasserstoff während eines Tages trat eine Zersetzung des MnCO₃ auf unter Bildung kristalliner Manganoxide, MnO_x, Mn₃O₄ und Mn₂O₃. Begleitend trat eine Sinterung der Goldteilchen auf, wobei ein mittlerer Teilehendurchmesser von 2,8 nm erhalten wurde. Die CO-Umsatzrate eines solchen Katalysatormaterials ist jedoch relativ gering und für die praktische Anwendung nicht zufriedenstellend.

In Applied Catalysis A: General 134 (1996) 275–283 wird über die Niedertemperatur-Wassergas-Shiftreaktion auf durch Copräzipitation hergestellten Au/Fe₂O₃-Katalysatoren berichtet. Hieraus geht hervor, daß bei kleinerem Durchmesser der Goldteilchen eine höhere katalytische Aktivität resultiert. Die CO-Umsatzrate eines durch Copräzipitation hergestellten Au/Fe₂O₃-Katalysatormaterials ist jedoch ebenfalls nicht zufriedenstellend.

Die DE 42 38 640 A1 beschreibt Au/Fe₂O₃-Katalysatoren zur Hydrierung von CO und CO₂, welche ebenfalls durch Mischfällung einer Goldverbindung und eines Eisensatzes hergestellt werden.

Der vorliegenden Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, ein Au/Fe₂O₃-Katalysatormaterial mit erhöhter Aktivität und Selektivität insbesondere für die Niedertemperatur-CO-Oxidation, und ausreichender Langzeitstabilität sowie Verfahren zu dessen Herstellung vorzusehen.

Diese Aufgabe wird durch ein Katalysatormaterial gemäß den Ansprüchen 1 und 3 sowie Verfahren gemäß den Ansprüchen 7, 8 und 9 gelöst. Vorteilhafte bzw. bevorzugte Ausgestaltungen des Erfindungsgegenstandes sind in den Unteransprüchen angegehen.

Gegenstand der Erfindung ist demnach ein Au/Fe₂O₃-Katalysatormaterial aus einem teilchenförmigen, co-katalytisch wirksamen Fe₂O₃-Trägermaterial mit darauf abgeschiedenen, metallischen Au-Clustern, die einen Durchmesser von weniger als 4,5 nm aufweisen, erhältlich durch

- a) Umsetzen eines wasserlöslichen Fe(III)-salzes in einem wäßrigen Medium mit einer Base,
- b) Imprägnieren des dabei gehildeten, noch feuchten Hydroxidgels mit einer Lösung einer wasserlöslichen Au-Ver-

DE 198 36 585 C 1

bindung zur Abscheidung komplexierter Au-Cluster auf der Oberfläche des Hydroxidgels,

- c) Eintfernen von Wasser von der Suspension des dabei gehildeten Reaktionsproduktes, und
- d) Unterziehen des getrockneten Reaktionsproduktes einer Kalzinierung bei Temperaturen zwischen 350 und 700°C.

Gemäß einer bevorzugten Ausführungsform enthält dieses Katalysatormaterial weiterhin mindestens einen aus Al $_3O_3$, Cr $_2O_3$ und MgO gewählten Fe $_2O_3$ -Sinterinhibitor.

Gegenstand der Erfindung ist weiterhin ein Au/l'e₂O₃- Katalysatormaterial aus einem teilchenförmigen, co-katalytisch wirksamen Fe₂O₃-Trägermaterial mit einem Gehalt an mindestens einem aus Al₂O₃, Cr₂O₃ und MgO gewählten l'e₂O₃-Sinterinhibitor und mit darauf abgeschiedenen, metallischen Au-Clustern, die einen Durchmesser von weniger als 4,5 nm aufweisen, erhältlich durch:

- i) gleichzeitiges Umsetzen eines wasserlöslichen Fe(III)-salzes, mindestens eines wasserlöslichen Salzes von Al, Cr. Mg und einer wasserlöslichen Au-Verbindung in einem wäßrigen Medium mit einer Base,
- ii) Entfernen von Wasser von der Suspension des dabei gehildeten Reaktionsproduktes und
- iii) Unterziehen des getrockneten Reaktionsproduktes einer Kalzinierung bei Temperaturen zwischen 350 und 700°C.

15

Das erfindungsgemäße Katalysatormaterial enthäll vorzugsweise 2 8 Gew.-% Au, da bei einer solchen Goldbelegung die besten Resultate erzielt werden.

Weiterhin ist es erwünscht, daß das erfindungsgemäße Katalysatormaterial eine möglichst hohe spezifische Oberfläche aufweist, vorzugsweise von mindestens 50 m²/g gemäß der BET-Methode. Ferner weisen die Au-Cluster beim erfindungsgemäßen Katalysatormaterial einen möglichst hohen Dispersionsgrad auf, so daß die Au-Cluster vorzugsweise einen Durchmesser von weniger als 4 nm, weiter vorzugsweise von 1 3 nm besitzen.

Eine hohe spezifische Oxidoberfläche sowie ein hoher Dispersionsgrad der Au-Cluster sind unter kinethischen Gesichtspunkten besonders vorteilhaft, da der die Reaktionsgeschwindigkeit hestimmende Schritt bei der CO-Oxidation an der Gold-Eisenoxid-Grenzfläche stattfindet. Daher ist bei gleicher An-Belegung der Dispersionsgrad des Goldes sehr wichtig im Hinblick auf die CO-Umsatzrate.

Hinsichtlich der CO-Selektivität der erfindungsgemäßen Katalysatormaterialien hat sich gezeigt, daß bei einer Temperaturerniedrigung von beispielsweise 80 auf 20°C die Selektivität steigt. Dies läßt sich dadurch erklären, daß bei tieseren Temperaturen im allgemeinen CO stärker absorbiert wird als H₂. Allerdings sinkt bei einer Temperaturerniedrigung auch die Rate der CO-Oxidation.

Die erfindungsgemäßen Au/Fe₂O₃-Katalysatormaterialien zeigen eine ausgezeichnete Langzeitstabilität. Beispielsweise zeigt das erfindungsgemäße Katalysatormaterial bei einwöchiger Lagerung unter realer Reformergasatmosphäre mit Sauerstoffspuren bei 80°C keine Veränderung. Die Gegenwart von 0,3 bis 1% Sauerstoff im Reformergas unterdrückt die Reduktion des Fe₂O₃ zu Fe₃O₄ sowie die Bildung von FeCO₃.

Untersuchungen haben gezeigt, daß die CO-Oxidationsaktivität des erfindungsgemäßen Au/Fo₂O₃-Katalysators hei vergleichbarer Goldpartikelgröße zwischen 2,5 und 4,5 nm um mindestens den Faktor 50 höher liegt als beim bekannten Au/MnO₄-Katalysator (siehe auch Beispiele).

Bei einer Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens wird das Katalysatormaterial nicht durch Copräzipitation hergestellt, sondern es erfolgt zunächst eine Umsetzung eines wasserlöslichen Fe(III)-salzes in einem wäßrigen Medium mit einer Base unter Bildung eines Eisenoxidvorläufers, nämlich eines Eisenhydroxidgels, wobei in einem zweiten Schritt unmittelbar danach das noch feuchte Hydroxidgel mit einer Lösung einer wasserlöslichen Au-Verbindung imprägniert wird, um komplexierte Au-Cluster auf der Oberfläche des Hydroxidgels in feinster Verteilung abzuscheiden. Nach Entfernung von Wasser wird dann das getrocknete Reaktionsproxlukt einer Kalzinierung bei Temperaturen zwischen 350 und 700°C unterzogen.

Das erfindungsgemäße Herstellungsverfahren erlaubt eine bessere, das heißt unabhängige Kontrolle der optimierten Vorstrukturen der beiden Reaktionskomponenten. So kann beispielsweise bei der ersten Fällung durch geeignete Ibmperatursteuerung über die Kornwachstumsrate der Fe(O)(Oll)_x-Vorläufermatrix der Gehalt an Oberflächenhydroxylgruppen und der Wasseradsorbate nicht nur im Hydroxidgel selbst, sondern letztendlich im vorgetrockneten Endprodukt eingestellt werden. Im Anschluß daran folgt die Belegung mit dem dissoziierten, anionischen Au-Komplex, beispielsweise in Form eines (Au(Cl)_{4-x}(OH)₂)⁻-Komplexes bei Verwendung von Tetrachlorogoldsäure als wasserlösliche Au-Verbindung.

Erfindungsgemäß tassen sich durch dieses Verfahren der Hintereinanderfällung viel kleinere Au-Cluster mit einem mittleren Durchmesser von weniger als 4,5 nm, insbesondere zwischen 1 und 3 nm, auf dem Fe₂O₃-Trägermaterial fixieren als durch die bekannte Copräzipitation, bei der hestenfalls Goldinseln mit einem Durchmesser von etwa 4,5 nm erhalten werden. Der erfindungsgemäß erzielte, erhöhte Dispersionsgrad des Goldes ermöglicht eine CO-Umsatzsteigerung pro Gramm Gold um den Faktor 3 bis 5.

Gemäß einer modifizierten Ausführungsform des oben beschriebenen, erfindungsgemäßen Verfahrens erfolgt der erste Schritt des Umsetzens eines wasserlöslichen Fe(III)-salzes in Gegenwart mindestens eines wasserlöslichen Salzes von Al, Cr oder Mg, um ein Katalysatormaterial zu erhalten, das weiterhin mindestens einen aus Al₂O₃, Cr₂O₃ und MgO gewählten Fe₂O₃-Sinterinhibitor enthält.

Bei einer dritten Ausführungsform wird das Au/Fe₂O₃-Katalysatormaterial mit einem Gehalt an mindestens einem aus Al₂O₃, Cr₂O₃ und MgO gewählten Fe₂O₃-Sinterinhibitor gemäß einem Verfahren hergestellt, das folgende Schritte umfaßt:

i) gleichzeitiges Umsetzen eines wasserlöslichen Fe(III)-salzes, mindestens eines wasserlöslichen Salzes von At. Cr. Mg und einer wasserlöslichen Au-Verbindung in einem wäßrigen Medium mit einer Base.

DE 198 36 585 C I

- ii) Entfernen von Wasser von der Suspension des dahei gehildeten Reaktionsproduktes und
- iii) Unterziehen des getrockneten Reaktionsproduktes einer Kalzinierung bei Temperaturen zwischen 350 und 700°C.

Die Wirkung der nach dem Kalzinieren gehildeten und in die Fe₂O₃-Kristallmatrix eingewachsenen Oxide Al₂O₃, Cr₂O₃ oder MgO besteht darin, die langsame Versinterung des Hämatit (α-Fe₂O₃)-bzw. Magnetit (Fe₃O₄)-Substrates sowie die Wanderung und Koagulation der Goldeluster während des Einsalzes des Katalysatornaterials zu verhindern. Hierbei wird erfindungsgemäß die Verwendung von MgO als "Spacer" besonders bevorzugt, da hierbei während der Herstellung des Katalysatornaterials die beiden Fe- und Mg-Oxidvorläufer nicht getrennt voneinander vorliegen, sondern als eine Mg-Fe-Verbindung, beispielsweise als Mg₆Fe₂CO₃(OII)₁₆ · 4H₂O (Pyroaurit), zusammen mit annorphem Fe₂O₃. Dadurch wird während der Kalzinierung eine sehr homogene Vernischung der beiden Oxide erreicht und die "Spacer"-Wirkung des MgO auf das Fe₂O₃ bzw. auf den MgFe₂O₄-Vorläufer maximiert. Gleichzeitig wird sehon während der Aufheizzeit des Kalzinierungsschrittes dadurch die Beweglichkeit der Au-Partikel auf der oxidischen Oberfläche eingeschränkt, wodurch sehr kleine Goldeluster konserviert werden. Weiterhin kann angenommen werden, daß das annorphe MgO den katalytischen Synergieeffekt der molekularen Sauerstoffanregung bzw. -spaltung an der Fe₂O₃-Oberfläche verstärkt. Schließlich bewirkt das Kohlendioxid, welches während der Kalzinierung bei etwa 350-400°C als Gas entweicht, die Ausbildung einer sekundären Gasporenstruktur, was bei der anschließenden Bildung von Katalysator-Pellets oder bei der Herstellung eines verpreßten Katalysator-Einlegeblattes erwünscht ist.

Beim erfindungsgemäßen Verfahren werden die Fällungs- und Imprägnierschritte vorzugsweise bei Temperaturen von 40-95°C, weiter vorzugsweise bei 60-85°C, durchgeführt.

Der pH-Wert bei den Fällungs- und Imprägnierschritten beträgt vorzugsweise 6-10, weiter vorzugsweise 7-9.

Als Basen eignen sich bekannte Metallhydroxide und/oder Metallearbonate, wobei vorzugsweise NaOH und/oder Na₂CO₃, insbesondere Na₂CO₃, eingesetzt werden.

Die wasserlöslichen Salze von AI, Cr oder Mg werden vorzugsweise in einem Anteil von (), 1-3,0 MoI, weiter vorzugsweise 0,1-1,0 MoI, noch weiter vorzugsweise 0,1-0,5 MoI, pro MoI I'e, eingesetzt.

Als wasserlösliche Goldverbindungen eignen sich beispielsweise Tetrachlorogoldsäure oder Tetranitratogoldsäure, wobei Tetrachlorogoldsäure besonders bevorzugt ist. Als wasserlösliches Fe(III)-satz wird vorzugsweise Fe(NO₃)₃ verwendet, welches wahlweise Kristallwasser enthalten kann.

Die Kalzinierung erfolgt geeigneterweise bei Temperaturen zwischen 350 und 700°C, vorzugsweise zwischen 350 und 500°C, weiter vorzugsweise zwischen 350 und 400°C, wohei der zuletzt genannte Temperaturbereich besonders dann angewandt wird, wenn keine der genannten Sinterinhibitoren eingesetzt werden.

Das erfindungsgemäße Katalysatormaterial eignet sich beispielsweise zur selektiven CO-Oxidation in Reformat-Wasserstoff, zur Methanisierung, zur CO-Konvertierung oder zur oxidativen Entfernung von CO sowie von Kohlenwasserstoffen aus Luft. Besonders bevorzugt ist die Verwendung zur selektiven Niedertemperatur-(C)-Oxidation in Reformat-Wasserstoff für PEM-Brennstoffzellen. Hierbei kann das erfindungsgemäße Katalysatormaterial gemäß herkömmlichen Verfahren zu Pellets verarbeitet oder zu einem Katalysator-Einlegeblatt verpreßt werden.

Die nachfolgenden Beispiele erläutern die Erfindung.

Vergleichsbeispiel I

Gemäß dem in Applied Catalysis A: General 134 (1996) 275–283 beschriebenen Verfahren werden 50,5 g Fe(NO₃)₃·9H₂O und 1,12 g HAuCl₄·3H₂O in 125 ml deionisiertem Wasser gelöst und zusammen mit einer 1 M Na₂CO₃·Lösung unter intensivem Rühren zu 150 ml auf 80°C vorgewärmtes Wasser zugetropft. Der pH-Wert wird hierbei auf 7,9 bis 8,1 eingestellt und die Temperatur bei 80°C konstant gehalten. Nach ca. 30 Minuten ist die Fällung beendet und es wird noch etwa 45 Minuten nachgerührt. Nach der Abkühlung wird die Suspension filtriert und mehrmals mit warmem Wasser chloridfrei (Überprüfung durch AgNO₃-Test) gewaschen. Anschließend wird der Filterkuchen über Nacht bei 80°C getrocknet und danach gemahlen.

Die Röntgenbeugungsaufnahme zeigt eine amorphe, dem α-bzw. γ-Fc₂O₃ verwandte Struktur. Die BET-Oberfläche beträgt ca. 170 m²/g, wobei die mittleren Porendurchmesser einerseits unterhalb von 0,8 nm und andererseits ziemlich eng bei 1,8 nm liegen. Nach der Kalzinierung über 30 Minuten bei 400°C beträgt die BET-Oberfläche ca. 54 m²/g. Die Röntgenbeugung zeigt eine halbkristalline α-Fc₂O₃-Phase (Hämatit). Der Goldpartikeldurchmesser kann hierbei mittels der Scherrer-Gleichung auf 4,5 nm abgeschätzt werden.

Die Probe enthält 3,2 Gew.-% Au (60%-iger Abscheidungsgrad), bezogen auf die wasserfreie Oxidinasse.

Die kinetische CO-Umsatzmessung bei 80°C in einem Festbett-Mikroreaktor unter Differentialströmungsbedingungen (Gasatmosphäre: 1% CO, 1 % O₂, 75% H₂, Rest N₂) ergibt eine CO-Umsatzrate von 1,14 · 10⁻³ Mol/s · g (Au). Wie der Vergleich zu einem aus Journal of Catalysis 168 (1997) 125–127 bekannten Au/MnO_x-Katalysator (Referenz. 1) in der nachfolgenden Tabelle zeigt, erweist sich die CO-Umsatzrate beim herkömmlichen Au/Fe₂O₃-Katalysatormaterial zwar um mindestens den Faktor 25 größer, ist jedoch noch nicht zufriedenstellend.

Beispiel 1

Das Verfahren des Vergleichsbeispiels 1 wird wiederholt, mit der Ausnahme, daß die Fällung in Abwesenheit von Tetrachlorogoldsäure erfolgt. Nach der Fällung wird die Suspension unter Rühren auf 60°C gekühlt, und es werden innerhalb von 5 Minuten bei pH 8,0 tropfenweise 30 ml 0,1 molare Tetrachlorogoldsäurelösung zugegeben, mit Na₂CO₃-Lösung abgepuffert und anschließend 30 Minuten nachgerührt. Die weitere Aufarbeitung erfolgt gemäß dem Vergleichsbeispiel 1.

Die BET-Oberfläche des völlig amorphen Pulvers nach dem Trocknen beträgt ca. 280 m²/g. Die entsprechenden Katalysatordaten nach der Kalzinierung (ebenfalls 30 Minuten bei 400°C) sind in der nachfolgenden Tabelle angegeben.

DE 198 36 585 C L

Wie zu erkennen, ist die Aktivität (Rate der CO-Oxidation pro Gramm Gold) des erfindungsgemäßen Katalysatormaterials gegenüber Referenz 1 und dem Vergleichsbeispiel 1 deutlich gesteigert.

Beispiel 2

35,9 g Fc(NO₃)₃ · 9H₂O, 22,8 g an Mg(NO₃)₂ · 6H₂O and 1,59 g an HAuCl₄ · 3H₂O werden in 180 ml Wasser gelöst und diese Lösung zusammen mit 1 M Na₂CO₃-Lösung zu einer Wasservorlage (400 ml) in gleicher Weise wie im Vergleichsbeispiel 1 beschrieben bei 85 bis 90°C und pH 7 zugetropft. Eintsprechend den weiteren Schritten gemäß Vergleichsbeispiel 1 erhält man nach der Trocknung ein hellbraunes Pulver mit einer sehr amphoren Grundstruktur in der sich anteilmäßig das Pyroaurit (Mg₆Fe₂CO₃(OII)₁₆ · 4II₂O) identifizieren läßt. Die Analyse des Zersetzungsvorläufers in der TGA-Apparatur unterstützt das Vorhandensein dieser Verbindung. Nach der Kalzinierung (30 Minuten bei 400°C) bleibt trotz des Überschusses von Fe₂O₃ das Pulver röntgenographisch amorph, wie auch die hohe spezifische (BEFl-)Oberfläche von 190 m²/g in der letzten Zeite der folgenden Tabelle bestätigt. Die Aktivität des so hergestellten Katalysators aus Beispiel 1 vergleichbar.

Tabelle

15

45

55

| | System | Au-Gehalt | Durchmes- ser der Au- Partikel | | Phasen nach Röntgenbeug- ung | Ratea | 2 |
|--------------------------------|--|-----------|--------------------------------------|-------------------|--|--------------------|----|
| | | Gew% | nm | m ² /g | | mMol CO/s·g(Au) | |
| Referenz 1 | Au/MnO _X | 5 | 2.8 | nicht gemessen | Mn ₃ O ₄ + Rest MnCO ₃ | 0.05 b | 2 |
| Ver- gleichs- beispiel 1 | Au/Fe ₂ O ₃ | 3,2 | 4,5 | 54 | a-Fe ₂ O ₃ | 1.14 | 3 |
| Beispiel 1 | Au/Fe ₂ O ₃ | 2,3 | 2.5 | 60 | α-Fe ₂ O ₃ | 5,7 | 3. |
| Bespiel 2 | Au/Fe ₂ O ₃ mit MgO | 2.3 | < 4 | 190 | amorph | 4.6 | |

a) bei 80°C nach 2 h in 1 % CO, 1 % O2, 75 % H2, Rest N2

b) 98 % H₂, kein N₂

Patentansprüche

- 1. Au/Fe₂O₃-Katalysatormaterial aus einem teilchenförmigen, co-katalytisch wirksamen Fe₂O₃-Trägermaterial mit darauf abgeschiedenen, metallischen Au-Clustern, die einen Durchmesser von weniger als 4,5 nm aufweisen, erhältlich durch
 - a) Umsetzen eines wasserlöslichen Fe(III)-salzes in einem wäßrigen Medium mit einer Base,
 - b) Imprägnieren des dabei gebildeten, noch feuchten Hydroxidgels mit einer Lösung einer wasserlöslichen Au-Verbindung zur Abscheidung komplexierter Au-Cluster auf der Oberfläche des Hydroxidgels,

c) Entfernen von Wasser von der Suspension des dabei gebildeten Reaktionsproduktes, und

- d) Unterziehen des getrockneten Reaktionsproduktes einer Kalzinierung bei Temperaturen zwischen 350 und 700°C.
- 2. $\Delta u/Fe_2O_3$ -Katalysatormaterial nach Anspruch 1, enthaltend weiterhin mindestens einen aus Δl_2O_3 . Cr_2O_3 und MgO gewählten Fe_2O_3 -Sinterinhibitor, dadurch erhältlich, daß in Schritt a) mindestens ein wasserlösliches Salz von Δl , Cr oder Mg zugesetzt wird.
- 3. Au/Fe₂O₃-Katalysatormaterial aus einem teilchenförmigen, co-katalytisch wirksamen Fe₂O₃-Trägermaterial mit einem Gehalt an mindestens einem aus Al₂O₃, Cr₂O₃ und MgO gewählten Fe₂O₃-Sinterinhibitor und mit darauf abgeschiedenen, metallischen Au-Clustern, die einen Durchmesser von weniger als 4,5 nm aufweisen, erhältlich durch:
 - i) gleichzeitiges Umsetzen eines wasserlöslichen Fe(III)-salzes, mindestens eines wasserlöslichen Salzes von Al, Cr, Mg und einer wasserlöslichen Au-Verbindung in einem wäßrigen Medium mit einer Base,
 - ii) Entfernen von Wasser von der Suspension des dabei gebildeten Reaktionsproxluktes und

. 5

DE 198 36 585 C I

- iii) Unterziehen des getrockneten Reaktionsproduktes einer Kalzinierung bei Temperaturen zwischen 350 und 700°C.
- 4. Katalysatormaterial nach mindestens einem der Ansprtiche 1-3, enthaltend 2-8 Gew.-% Au.
- Katalysatormaterial nach mindestens einem der Ansprüche 1-4 mit einer spezifischen Oberfläche nach BET von mindestens etwa 50 m²/g.
- Katalysatormaterial nach mindestens einem der Ausprüche 1–5, wobei die Au-Cluster einen Durchmesser von weniger als 4 nm, vorzugsweise von 1/3 nm aufweisen.
- Verfahren zur Herstellung eines Au/l'e₂O₃-Katalysatormaterials nach Anspruch 1, umfassend folgende Schritte:
 - a) Umsetzen eines wasserlöslichen Fe(III)-salzes in einem wäßrigen Medium mit einer Base.
- b) Imprägnieren des dabei gebildeten, noch feuchten Hydroxidgels mit einer Lösung einer wasserlöslichen Au-Verbindung zur Abscheidung komplexierter Au-Cluster auf der Oberfläche des Hydroxidgels.
 - c) Entfernen von Wasser von der Suspension des dabei gebildeten Reaktionsproduktes, und

10

15

20

25

30

35

45

50

55

60

65

- d) Unterziehen des getrockneten Reaktionsproduktes einer Kalzinierung bei Temperaturen zwischen 350 und 700°C.
- Verfahren zur Herstellung eines Au/Fe₂O₃-Katalysatormaterials nach Auspruch 2, umfassend folgende Schritte:
 a) Umsetzen eines wasserlöslichen Fe(III)-salzes und mindestens eines wasserlöslichen Salzes von Al, Cr
 - oder Mg in einem wäßrigen Medium mit einer Base,
 b) Imprägnieren des dabei gebildeten, noch feuchten Hydroxidgels mit einer Lösung einer wasserlöslichen
 - b) Imprägnieren des dabei gebildeten, noch leuchten Hydroxidgeis intt einer Losung einer wisserfositeitet Au-Verbindung zur Abscheidung komplexierter Au-Cluster auf der Oberfläche des Hydroxidgels,
 - c) Entfernen von Wasser von der Suspension des dabei gehildeten Reaktionsproduktes, und
 - d) Unterziehen des getrockneten Reaktionsproduktes einer Kalzinierung bei Temperaturen zwischen 350 und 700°C.
 - 9. Verfahren zur Herstellung eines AuffegO3-Katalysatormaterials nach Anspruch 3, umfassend folgende Schritte:
 - i) gleichzeitiges Umsetzen eines wasserlöslichen Fe(III)-salzes, mindestens eines wasserlöslichen Salzes von Al, Cr, Mg und einer wasserlöslichen Au-Verbindung in einem wäßrigen Medium mit einer Base,
 - ii) Entfernen von Wasser von der Suspension des dabei gebildeten Reaktionsproduktes und
 - iii) Unterziehen des getroekneten Reaktionsproduktes einer Kalzinierung bei Temperaturen zwischen 350 und 700°C.
 - 10. Verfahren nach den Ansprüchen 7-9, wobei die Schritte a), b) und i) bei Temperaturen von 40-95°C, vorzugwsweise 60-85°C, durchgeführt werden.
 - 11. Verfahren nach den Ansprüchen 7-10, wohei die Schritte a), b) und i) bei einem pH-Wert von 6-10, vorzugsweise 7-9, durchgeführt werden.
 - 12. Verfahren nach den Ansprüchen 7-11, wobei als Base in den Schritten a) und i) Metallhydroxide und/oder Metallcarbonate, vorzugsweise NaOH und/oder Na₂CO₃, eingesetzt werden.
- 13. Verfahren nach Anspruch 8 oder Anspruch 9, wobei in den Schritten a) und i) das wasserlöstiche Salz von Al. Cr oder Mg in einem Anteil von 0,1-- 3,0 Mol, vorzugsweise 0,1--1,0 Mol, weiter vorzugsweise 0,1-0,5 Mol, pro Mol Fe, eingesetzt wird.
 - 14. Verfahren nach den Ansprüchen 7-13, wohei als wasserlösliche Au-Verbindung Tetrachlorogoldsäure oder Tetranitratogoldsäure eingesetzt wird.
- 15. Verfahren nach den Ansprüchen 7-14, wohei als Fe(III)-salz Fe(NO₃)₃ eingesetzt wird.
 - 16. Verwendung des Katalysatormaterials nach den Ansprüchen 1–6 oder des gemäß dem Verfahren nach den Ansprüchen 7–15 erhaltenen Katalysatormaterials zur selektiven CO-Oxidation in Reformat-Wasserstoff, zur Methanisierung, zur CO-Konvertierung oder zur oxidativen Entfernung von CO sowie von Kohlenwasserstoffen aus Luft.
 - 17. Verwendung nach Anspruch 16, wobei das Katalysatormaterial zur selektiven Niedertemperatur-CO-Oxidation in Reformat-Wasserstoff für Polymer-Elektrolyt-Membran (PEM)-Brennstoffzellen eingesetzt wird.